Érvényes

Ügyszám: **P9300376**Bejelentés napja: 1993.02.12

Adatközlés napja: 1993.04.28 Közzététel napja: 1995.09.28

Közzétételi szám: 70035 Közzététel napja: 1995.09.28 Lajstromszám: **218950** Megadás napja: 2000.10.26

Megadás meghirdetése: 2001.01.29

Uniós elsőbbség: JP059347/92 - 1992.02.12

Módosítási elsőbbség napja: 1994.07.01

NSZO: C07D47104; C07D47114; A61K 31436; A61K 314375; A61P 2500; A61K 314365;

C07D49514; C07D491147

Cím: Kondenzált imidazo-piridin-származékok, az ezeket tartalmazó

gyógyszerkészítmények és eljárás előállításukra

Angol cim: CONDENSED IMIDAZO PYRIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL

COMPOSITIONS CONTAINING THEM AND PROCESS FOR THEIR

PREPARATION

Jogosult: Shionogi and Co. Ltd., Osaka (JP)

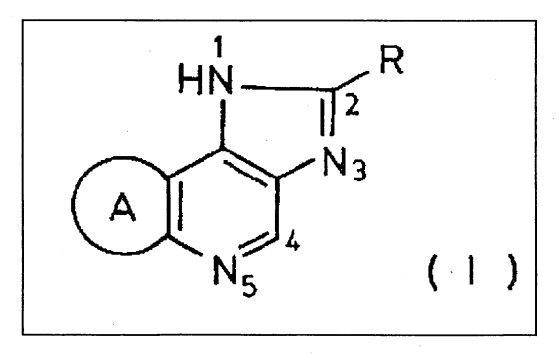
Feltaláló: Matsushita, Akira, Higashinada-ku, Kobe-shi (JP)

Sasatani, Takashi, Nara-shi, Nara-ken (JP)

Takada, Susumu, Kawanishi-shi, Hyogo-ken (JP)

<u>Chomei, Nobuo</u>, Sakai-shi, Osaka-fu (JP) <u>Adachi, Makoto</u>, Ikoma-gun, Nara-ken (JP)

Képviselő: Kerény Judit, DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest (HU)



Kivonat (megadási):

A találmány tárgyát (I) általános képletű vegyületek - ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il- vagy

szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyúrú, mely piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, S, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmazhat, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, az A gyűrű adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált sói, valamint eljárás előállításukra és az ezeket tartalmazó gyógyszerkészítmények képezik. Az (I) általános képletű vegyületek szerként, pszichotropikus például szorongásgátlóként, anesztéziaantagonista szerként vagy agyműködés-aktiválóként használhatók.

Igénypont:

- 1. (I) általános képletű vegyület ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkilvagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il-, szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyűrű, mely piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, az A gyűrű adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - vagy
- 2. Az 1. igénypont szerinti vegyület, ahol R jelentése adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazolilcsoport.
- 3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti vegyület, ahol az A gyűrű dihidrotio-pirano-, ciklohexeno- vagy dihidropirano-gyűrű.
- 4. Az 1. igénypont szerinti vegyület, amely 2-(3-izoxazolil)-1,6,7,9-tetrahidro-imidazo[4,5-d]pira- no[4,3-b]piridin vagy sója.
- 5. Gyógyszerkészítmény, amely egy 1. igénypont szerinti vegyületet vagy sóját tartalmazza hatóanyagként megfelelő hordozóval vagy segédanyagokkal összekeverve.
- 6. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint pszichotropikus rendellensségek elleni szer.
- 7. Az 5. igénypont szerinti készítmén, mint szorongásgátló szer.
- 8. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint anesztéziaantagonista szer
- 9. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint agyműködés-aktivátor.
- 10. Eljárás (I) általános képletű vegyület ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos szubsztituált izoxazol-3- vagy alkilcsoporttal 5-il-, szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyűrű, piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, az A gyűrű adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált sói előállítására, azzal jellemezve, hogy a1) egy (II2) általános képletű vegyületet gyűrűbe zárunk - ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, vagy a2) egy (III) általános képletű vegyületet R csoport bevitelére alkalmas reagenssel acilezünk, majd a kapott vegyületet gyűrűbe zárjuk, ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, vagy b) egy (III3) általános képletű vegyületet, ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, gyűrűbe zárunk, és a kapott terméket kívánt esetben sóvá alakítjuk, vagy az a-b) eljárással kapott sóból az (I) képletű vegyületet kívánt esetben felszabadítjuk.
- 11. Eljárás gyógyszerkészítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy egy 10. igénypont szerint előállított (I) általános képletű vegyületet vagy sóját, ahol A és R jelentése az 1. igénypont szerinti, gyógyászatilag elfogadható hordozókkal összekeverünk, és

gyógyszerkészítménnyé alakítunk.

Intézkedések

0. Adatközlés (A0)

Intézkedés kelte: 1993.04.28 meghirdetése: 1993.04.28 (AA1A Adatközlés szabadalmi

bejelentésekről)

7. Szabadalmi bejelentés közzététele (CV)

Intézkedés kelte: 1995.07.26 meghirdetése: 1995.09.28 (BB9A Szabadalmi bejelentések közzététele)

13. Szabadalom megadása (BZ)

Intézkedés kelte: 2000.10.26 átvétele: 2000.12.15 meghirdetése: 2001.01.29 (FG4A Megadott

szabadalmak)

14. Szabadalmi okirat megküldése (CB)

Intézkedés kelte: 2001.04.02 meghirdetése: 2001.05.28 (SC4A Nyomtatásban megjelent szabadalmi leírások)